(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年11 月1 日 (01.11.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/81456 A1

(51) 国際特許分類7: C08J 5/18, B29C 55/12 // C08L 79:08, B29K 79:00, B29L 7:00

(21) 国際出願番号: PCT/JP01/03405

(22) 国際出願日: 2001年4月20日(20.04.2001)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ: 特願2000-119490 2000年4月20日(20.04.2000) JF

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 帝人株 式会社 (TEIJIN LIMITED) [JP/JP]; 〒541-0054 大阪府 大阪市中央区南本町1丁目6番7号 Osaka (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 定延治朗 (SADANOBU, Jiro) [JP/JP]. 西尾 玲 (NISHIO, Rei) [JP/JP]. 本多 勧 (HONDA, Susumu) [JP/JP]. 中村 勤 (NAKAMURA, Tsutomu) [JP/JP]; 〒740-0014 山口 県岩国市日の出町2番1号 帝人株式会社 岩国研究センター内 Yamaguchi (JP).

(74) 代理人: 弁理士 大島正孝(OHSHIMA, Masataka); 〒 160-0004 東京都新宿区四谷四丁目3番地 福屋ビル 大 島特許事務所 Tokyo (JP).

(81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: POLYIMIDE FILM AND PROCESS FOR PRODUCING THE SAME

(54) 発明の名称: ポリイミドフィルムおよびその製造法

(57) Abstract: An oriented polyimide film having high strength and a process for producing the film. The process basically comprises stretching a gel-state film and then imidizing the polymer. The gel-state film is formed by incorporating a polyamic acid solution into a solution of a condensation agent. Prior to the stretching, the gel-state film is swollen with a solvent.

ځ (57) 要約:

0 01/81456

高強度の配向ポリイミドフィルムおよびその製造方法。この方法の基本はゲル 状フィルムを延伸した後、イミド化することである。ゲル状フィルムはポリアミ ック酸溶液を縮合剤溶液中に導入することによって形成されそして延伸に際して ゲル状フィルムが溶剤によって膨潤されている。 1

明細書

ポリイミドフィルムおよびその製造法

5 技術分野

本発明は高度に機械特性の改善されたポリイミドフィルムおよびその製造方法 に関するものである。

従来の技術

10 全芳香族ポリイミドはその優れた耐熱性や機械物性から幅広く工業的に利用され、特にそのフィルムは電子実装用途をはじめとする薄層電子部品の基材として重要な位置を占めるにいたっている。近年電子部品の小型化への強い要請から、より厚さの薄いポリイミドフィルムが要求されているが、厚みの減少にともない高い剛性を有することがフィルムの実用上あるいはハンドリング上不可欠の条件となる。全芳香族ポリイミドフィルムは剛直な構造を有するものの、例えば全芳香族ポリアミドフィルムと比較して必ずしも高ヤング率が実現されているとはいえず、市販される最高のヤング率のポリイミドフィルムでさえたかだか9GPaのレベルにとどまるのが現状である。

全芳香族ポリイミドフィルムで高ヤング率を実現する方法として、(1)ポリ イミドを構成する分子骨格を剛直かつ直線性の高い化学構造とすること、(2)ポリイミドを物理的な方法で分子配向させること、が考えられる。(1)の化学 構造としては酸成分としてピロメリット酸あるいは3,3',4,4'ービフェニルテトラカルボン酸、アミン成分としてパラフェニレンジアミン、ベンジジンあるいはそれらの核置換体のさまざまな組合せで素材検討がなされてきた。このなかでポリパラフェニレンピロメリットイミドは最も理論弾性率が高く(田代ら、繊維学会誌43巻、78項 (1987)参照)かつ原料が安価であることから高ヤング率フィルム素材として最も期待される素材である。しかしそのポテンシャルにもかかわらず、これまでポリパラフェニレンピロメリットイミドフィルム

としては極めて脆いものしか得られておらず、またバランスのとれた高ヤング率 フィルムとしても実現にいたっていないのが現状である。

これを克服する方法として特開平1-282219号公報ではパラフェニレンジアミンとピロメリット酸無水物の反応で得られたポリアミド酸溶液を化学環化することによる方法が提案されているが、これで得られたポリパラフェニレンピロメリットイミドフィルムのヤング率は高々8.5GPaにすぎない。

特開平6-172529号公報では核置換パラフェニレンジアミンとピロメリット酸無水物の反応で得られたポリアミド酸溶液に無水酢酸を大量に添加したドープを流延し、低温で減圧下に乾燥したのち熱処理することにより、ヤング率2 0.1GPaのフィルムが得られることが記載されている。しかしこの方法は低温で数時間の乾燥処理を必要とすることから工業的には非現実的な技術であり、またこの技術をポリパラフェニレンピロメリットイミドに適用した場合には機械測定すら不可能な脆弱なフィルムしか得られないことが記載されていることから、その効果は限定されたものである。したがって、剛直な芳香族ポリイミドに広く 6 適用可能な高ヤング率フィルムの実現技術は未完成であり、特に高ヤング率かつ実用的な靭性を有するポリパラフェニレンピロメリットイミドフィルムは知られていない。

一方、ポリイミドを延伸配向させる方法として、高分子論文集Vol.65, No.5, PP282-290にポリパラフェニレンピロメリットイミドの前駆 体であるポリアミド酸溶液を製膜後乾燥し、得られたポリアミド酸フィルムを溶剤中で一軸に延伸したのちイミド化する方法が提案されまたPolymer Preprint Japan, Vol41, No.9 (1992) 3752においては長鎖(炭素数10~18)のエステル基をポリマー鎖に導入した前駆体ポリアミドエステルを湿式紡糸したものを延伸配向したのち加熱によりイミド化する方法が提案されている。いずれも面内にバランスのとれた二軸延伸については記述されていない。

したがって、面内のバランスのとれた高ヤング率ポリパラフェニレンピロメリットイミドフィルムはいまだ知られていない。

発明の開示

本発明の目的は、従来の技術では実現できなかった高配向化による機械的性質、特にヤング率の改善されたポリイミドフィルムを提供することにある。

本発明の他の目的は、高ヤング率ポリパラフェニレンピロメリットイミドフィルムを提供することにある。

本発明のさらに他の目的は、本発明の上記フィルムを製造する方法を提供することにある。

本発明のさらに他の目的および利点は、以下の説明から明らかになろう。

本発明によれば、本発明の上記目的および利点は、第1に、p-フェニレンジ アミン成分が80モル%を超え100モル%以下そしてp-フェニレンジアミン とは異なる芳香族ジアミン成分が0モル%以上20モル%未満からなるジアミン 成分と、ピロメリット酸が80モル%を超えそしてピロメリット酸とは異なる芳香族テトラカルボン酸成分が0モル%以上20モル%未満からなるテトラカルボン酸成分とから実質的になるポリイミドからなり、そしてヤング率がいずれも10GPaを超える直交する2方向がフィルム面内に存在することを特徴とするポリイミドフィルムによって達成される。

本発明によれば、本発明の上記目的および利点は、第2に、

- (1)ポリアミック酸の溶媒中溶液を調製し、ここでポリアミック酸はp-フェニレンジアミン成分が80モル%を超え100モル%以下そしてp-フェニレンジアミンとは異なる芳香族ジアミン成分が0モル%以上20モル%未満からなるジアミン成分と、ピロメリット酸が80モル%を超えそしてピロメリット酸とは異なる芳香族テトラカルボン酸成分が0モル%以上20モル%未満からなるテトラカルボン酸成分とから実質的になり、そして溶媒はN、N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドンおよび1、3-ジメチルイミダゾリジノンよりなる群から選ばれる少なくとも一種からなり;
 - (2) 上記溶媒から選ばれる少なくとも一種にジシクロヘキシルカルボジイミド を溶解してなるイソイミド化溶液中に、上記工程(1)で調製した溶液を支持体 上に流延して得られたフィルムを該支持体と一緒に浸漬してポリアミック酸の少

なくとも一部がポリイソイミドに変換されたゲル状フィルムを形成し;

- (3)得られたゲル状フィルムを支持体から分離し、必要に応じ洗浄した後、二 軸延伸し、次いで
- (4)得られた二軸延伸フィルムを、必要に応じ洗浄して溶媒を除去した後、熱 5 処理に付して二軸配向ポリイミドフィルムを形成する、

ことを特徴とするポリイミドフィルムの製造法(以下、第1製造法ということが ある)によって達成される。

また、本発明によれば、本発明の上記目的および利点は、第3に、

- (1)ポリアミック酸の溶媒中溶液を調製し、ここでポリアミック酸はp-フェニレン ニレンジアミン成分が80モル%を超え100モル%以下そしてp-フェニレン ジアミンとは異なる芳香族ジアミン成分が0モル%以上20モル%未満からなる ジアミン成分と、ピロメリット酸が80モル%を超えそしてピロメリット酸とは 異なる芳香族テトラカルボン酸成分が0モル%以上20モル%未満からなるテトラカルボン酸成分からなりそして溶媒はN,N-ジメチルホルムアミド、N,N ージメチルアセトアミド、N-メチルピロリドンおよび1,3ージメチルイミダ ゾリジノンよりなる群から選ばれる少なくとも一種からなり:
 - (2)上記溶媒から選ばれる少なくとも一種と無水酢酸と有機アミン化合物の混合溶媒中に、上記工程(1)で調製した溶液を支持体上に流延して得られたフィルムを該支持体と一緒に浸漬してポリアミック酸の少なくとも一部がポリイミドもしくはポリイソイミドに変換されたゲル状フィルムを形成し;
 - (3) 得られたゲル状フィルムを支持体から分離し、必要に応じ洗浄した後、二 軸延伸し、次いで
 - (4)得られた二軸延伸フィルムを、必要に応じ洗浄して溶媒を除去した後、熱 処理に付して二軸配向ポリイミドフィルムを形成する、
- 25 ことを特徴とするポリイミドフィルムの製造法(以下、第2製造法ということが ある)によって達成される。

本発明のポリイミドフィルムについて先ず説明する。

ポリイミドを構成するジアミン成分はp-フェニレンジアミンおよびそれとは 異なる芳香族ジアミンである。

p-フェニレンジアミンと異なる芳香族ジアミン成分としては、例えばm-フ ェニレンジアミン、1,4-ジアミノナフタレン、1,5-ジアミノナフタレン、 1, 8 - ジアミノナフタレン、2, 6 - ジアミノナフタレン、2, 7 - ジアミノナフタレン、2,6-ジアミノアントラセン、2,7-ジアミノアントラセン、 1,8-ジアミノアントラセン、2,4-ジアミノトルエン、2,5-ジアミノ 5-ジアミノピリジン、2,4-ジアミノトルエンベンジジン、3,3'-ジア 10 ミノビフェニル、3,3'ージクロロベンジジン、3,3'ージメチルベンジジ ン、3,3'-ジメトキシベンジジン、2,2'-ジアミノベンゾフェノン、4, 4'ージアミノベンゾフェノン、3,3'ージアミノジフェニルエーテル、4, 4'-ジアミノジフェニルエーテル、3,4'-ジアミノジフェニルエーテル、 3, 3'ージアミノジフェニルメタン、4, 4'ージアミノジフェニルメタン、 4. 4'ージアミノジフェニルメタン、3,4'ージアミノジフェニルスルホン、 4, 4'ージアミノジフェニルスルホン、3, 3'ージアミノジフェニルスルフ ィド、3,4'ージアミノジフェニルスルフィド、4,4'ージアミノジフェニ ルスルフィド、4,4'ージアミノジフェニルチオエーテル、4,4'ージアミ **ノー3,3',5,5'ーテトラメチルジフェニルエーテル、4,4'ージアミ** 20 ノー3, 3', 5, 5'ーテトラエチルジフェニルエーテル、4, 4'ージアミ ノー3, 3', 5, 5' ーテトラメチルジフェニルメタン、1, 3 ービス (3 ー アミノフェノキシ)ベンゼン、1,3-ビス(4-アミノフェノキシ)ベンゼン、 1, 4-ビス(3-アミノフェノキシ)ベンゼン、1, 4-ビス(4-アミノフ ェノキシ)ベンゼン、2,6ービス(3ーアミノフェノキシ)ピリジン、1,4 25 ービス(3-アミノフェニルスルホニル)ベンゼン、1,4-ビス(4-アミノ フェニルスルホニル)ベンゼン、1,4-ビス(3-アミノフェニルチオエーテ

ル) ベンゼン、1, 4-ビス(4-アミノフェニルチオエーテル) ベンゼン、4,

4'ービス(3-アミノフェノキシ)ジフェニルスルホン、4,4'ービス(4 ーアミノフェノキシ)ジフェニルスルホン、ビス(4ーアミノフェニル)アミン ビス (4-アミノフェニル) - N-メチルアミンビス (4-アミノフェニル) -N-フェニルアミンビス(4-アミノフェニル)ホスフィンオキシド、1,1-ビス(3-アミノフェニル)エタン、1,1-ビス(4-アミノフェニル)エタ ン、2、2-ビス(3-アミノフェニル)プロパン、2、2-ビス(4-アミノ フェニル)プロパン、2,2ービス(4-アミノ-3,5-ジメチルフェニル) プロパン、4,4'ービス(4ーアミノフェノキシ)ビフェニル、ビス[4ー - (3-アミノフェノキシ)フェニル]スルホン、ピス[4-(4-アミノフェノ 10 キシ)フェニル]スルホン、ビス[4-(4-アミノフェノキシ)フェニル]エ ーテル、ビス[4-(4-アミノフェノキシ)フェニル]メタン、ビス[3-メ チルー4-(4-アミノフェノキシ)フェニル]メタン、ビス[3-クロロー4 (4-アミノフェノキシ)フェニル]メタン、ビス[3,5-ジメチルー4-(4-アミノフェノキシ)フェニル]メタン、1,1-ビス[4-(4-アミノ 15 フェノキシ)フェニル] エタン、1, 1-ビス[3-メチル-4-(4-アミノ - フェノキシ)フェニル] エタン、1, 1-ビス [3-クロロー4-(4-アミノ フェノキシ)フェニル]エタン、1、1-ビス[3、5-ジメチル-4-(4-アミノフェノキシ)フェニル]エタン、2,2-ビス[4-(4-アミノフェノ キシ)フェニル]プロパン、2,2-ビス[3-メチル-4-(4-アミノフェ ノキシ)フェニル]プロパン、2,2-ビス[3-クロロ-4-(4-アミノフ ェノキシ)フェニル]プロパン、2,2-ビス[3,5-ジメチル-4-(4-アミノフェノキシ)フェニル]プロパン、2,2-ビス[4-(4-アミノフェ ノキシ)フェニル] ブタン、2, 2ービス [3-メチルー4-(4-アミノフェ ノキシ)フェニル] ブタン、2, 2ービス[3, 5ージメチルー4ー(4ーアミ ノフェノキシ)フェニル] ブタン、2, 2-ビス[3, 5-ジブロモー4-(4 25 ーアミノフェノキシ)フェニル]ブタン、1,1,1,3,3,3-ヘキサフル オロー2, 2ービス(4ーアミノフェニル)プロパン、1, 1, 1, 3, 3, 3 ーヘキサフルオロー2,2-ビス[3-メチルー4-(4-アミノフェノキシ)

フェニル] プロパン等およびそれらのハロゲン原子あるいはアルキル基による芳香核置換体が挙げられる。

ジアミン成分は、p-フェニレンジアミン単独からなるかあるいはp-フェニレンジアミンおよび上記の如きそれと異なる芳香族ジアミンとの組合せからなる。

5 後者の組合せの場合、p-フェニレンジアミンは、全ジアミン成分に基づき、8 0 モル%を超える割合、好ましくは 9 0 モル%を超える割合すなわちそれと異なる芳香族ジアミンが 2 0 モル%未満、好ましくは 1 0 モル%未満からなる。

また、ポリイミドを構成するテトラカルボン酸成分は、ピロメリット酸および それと異なる芳香族テトラカルボン酸である。

ピロメリット酸と異なる芳香族テトラカルボン酸成分としては、例えば1.2. 10 3,4-ベンゼンテトラカルボン酸二無水物、2,3,5,6-ピリジンテトラ カルボン酸二無水物、2、3、4、5-チオフェンテトラカルボン酸二無水物、 2, 2', 3, 3'-ベンゾフェノンテトラカルボン酸二無水物、2, 3', 3、 4'-ベンゾフェノンテトラカルボン酸二無水物、3,3',4,4'-ベンゾ フェノンテトラカルボン酸二無水物、3,3',4,4'ービフェニルテトラカ ルボン酸二無水物、2,2',3,3'-ビフェニルテトラカルボン酸二無水物、 2, 3, 3', 4'ービフェニルテトラカルボン酸二無水物、3, 3', 4, 4' - p - テルフェニルテトラカルボン酸二無水物、2, 2', 3, 3' - p - テル フェニルテトラカルボン酸二無水物、2,3,3',4'-p-テルフェニルテ トラカルボン酸二無水物、1,2,4,5-ナフタレンテトラカルボン酸二無水 20 物、1,2,5,6-ナフタレンテトラカルボン酸二無水物、1,2,6,7-ナフタレンテトラカルポン酸二無水物、1、4、5、8-ナフタレンテトラカル ボン酸二無水物、2,3,6,7ーナフタレンテトラカルボン酸二無水物、2, 3.6.7-アントラセンテトラカルボン酸二無水物、1,2,5,6-アント ラセンテトラカルボン酸二無水物、1,2,6,7-フェナンスレンテトラカル 25 ボン酸二無水物、1,2,7,8-フェナンスレンテトラカルボン酸二無水物、

1, 2, 9, 10-フェナンスレンテトラカルボン酸二無水物、3, 4, 9, 1

0 -ペリレンテトラカルボン酸二無水物、2, 6 -ジクロロナフタレン-1, 4,

20

5、8ーテトラカルボン酸二無水物、2、7ージクロロナフタレンー1、4、5、8ーテトラカルボン酸二無水物、2、3、6、7ーテトラクロロナフタレンー1、4、5、8ーテトラカルボン酸二無水物、1、4、5、8ーテトラクロロナフタレンー2、3、6、7ーテトラカルボン酸二無水物、ビス(2、3ージカルボキシフェニル)エーテル二無水物、ビス(3、4ージカルボキシフェニル)エーテルニ無水物、ビス(2、3ージカルボキシフェニル)メタン二無水物、ビス(3、4ージカルボキシフェニル)メタンニ無水物、ビス(3、4ージカルボキシフェニル)スルホン二無水物、ビス(3、4ージカルボキシフェニル)スルホンニ無水物、1、1ービス(2、3ージカルボキシフェニル)エタン二無水物、2、2ービス(2、3ージカルボキシフェニル)プロパン二無水物、2、2ービス(3、4ージカルボキシフェニル)プロパン二無水物、2、2ービス(3、4ージカルボキシフェニル)ピリジン二無水物、1、1、3、3、3・ヘキサフルオロー2、2ービス(3、4ージカルボキシフェニル)プロパン二無水物、2、6ービス(3、4ージカルボキシフェニル)プロパン二無水物、ビス(3、4ージカルボキシフェニル)プロパン二無水物、ビス(3、4ージカルボキシフェニル)ジメチルシラン二無水物等が挙げられる。

テトラカルボン酸成分は、ピロメリット酸単独からなるかあるいはピロメリット酸および上記の如きそれと異なる芳香族テトラカルボン酸との組合せからなる。後者の組合せの場合、ピロメリット酸は、全テトラカルボン酸成分に基づき、80モル%を超える割合、好ましくは90モル%を超える割合すなわちそれと異なる芳香族テトラカルボン酸が20モル%未満、好ましくは10モル%未満からなる。

pーフェニレンジアミン成分が100モル%からなるジアミン成分と、ピロメ リット酸成分100モル%からなるポリイミドからなる本発明のフィルムは、よ り好ましいヤング率を発現する。

25 本発明のポリイミドフィルムのポリイミドのイミド基分率は95%以上が好ま しい。イミド基分率が95%未満ではポリイミドフィルムの耐加水分解性が低下 する。なお、イミド基分率は実施例において定義されている。

本発明のポリイミドフィルムはこれまでにない高いヤング率と、ヤング率のフ

5

ィルム面内におけるバランスに優れるという実用的に優れた特性を有する。すな わちヤング率がいずれも10GPaを超える直交する2方向がフィルム面内に存 在する。好ましくはヤング率が12GPaを超える直交する二方向がフィルム面 内に存在する。

このような高いヤング率を有しかつ従来知られているポリパラフェニレンピロ メリットイミドの脆さを克服することを、本発明者らは特殊な微細構造を該ボリ イミドフィルムに付与することで解決できることを見出すに至った。すなわち本 発明のポリイミドフィルムでは、好ましくは、フィルム面に垂直な方向の屈折率 n z とフィルムの密度 d との間に下記関係式(1)、(2) および(3) が成立す る。 10

- 1. 61 > nz > 1. $55 \cdots (1)$
- 1. 57 > d > 1. 46 ... (2)
- 2. 0d-1. 3.3>nz>1. 5d-0. 7.7 ... (3)

n z はポリイミドの分子の配向の尺度でありこれが小さくなることは面配向が 高くなることを示す。 n z が 1. 6 1 以上では配向が不足のためヤング率の発現 15 が低く、また1.55以下では配向過剰となりフィルムが低伸度化する。密度d はポリイミドの結晶性および微細構造の緻密度に関わる尺度であり、dが1.5 7をこえる場合フィルムの靱性が不足し、1.46より小さい場合結晶性が不足 し吸水性が増大し寸法安定性に欠けたものとなる。一般の高分子では配向をあげ ることで高い密度が得られることが知られている。本発明のポリイミドフィルム 20 の場合驚くべきことに、配向によりnzが低下するとともにより低い密度dとな るとき、高い強度と高いヤング率をあわせ持つポリイミドフィルムを実現するこ とができる。nzが2.0d-1.33を超える範囲では結晶性に対し配向が不 足のためフィルムが脆いものとなり、nzが1.5d-0.77より小さい範囲 では配向に対し結晶性が不足のため吸水性が増大し寸法安定性に欠けたものとな る。

このときdが1.57を超える場合フィルムの靱性が不足し、1.46より小 さい場合結晶性が不足し吸水性が増大し寸法安定性に欠けたものとなる。

本発明のポリイミドフィルムは一方向における引張り強度が 0.3 GP a 以上であることが好ましい。一方向における引張り強度が 0.4 GP a 以上であることがさらに好ましい。

本発明者らは、剛直な構造を有する芳香族ポリイミドを高度に延伸し分子配向 させる技術を検討した結果、前駆体アミド酸を特定の方法で化学処理することに よって調製されたゲル体が室温付近の低温で高い延伸性を有することから、この ゲル体を膨潤状態で延伸後熱処理することでヤング率の大幅に改善された面内の 機械的性質のバランスのとれたポリイミドフィルムが得られることを見出した。 またこのゲル調製法およびゲルの延伸方法をポリパラフェニレンピロメリットイ ミドに適用することにより、従来到達不可能であったバランスのとれた高ヤング 率と実用的な強度・靭性をあわせもつポリパラフェニレンピロメリットイミドが 得られることを見出し本発明に到達した。

次に、本発明のポリイミドフィルムを製造する方法を詳述する。 本発明の第1製造法は下記の工程(1)~(4)からなる。

- 15 (1) ポリアミック酸の溶媒中溶液を調製し、ここでポリアミック酸はp-フェニレンジアミンが80モル%を超え100モル%以下そしてp-フェニレンジアミンとは異なる芳香族ジアミン成分が0モル%以上20モル%未満からなるジアミン成分と、ピロメリット酸が80モル%を超えそしてピロメリット酸とは異なる芳香族テトラカルボン酸成分が0モル%以上20モル%未満からなるテトラカルボン酸成分からなり、そして溶媒はN,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドンおよび1,3-ジメチルイミダゾリジノンよりなる群から選ばれる少なくとも一種からなり;
 - (2) 上記溶媒から選ばれる少なくとも一種にジシクロヘキシルカルボジイミドを溶解してなるイソイミド化溶液中に、上記工程(1)で調製した溶液を支持体上に流延して得られたフィルムを該支持体と一緒に浸漬してポリアミック酸の少なくとも一部がポリイソイミドに変換されたゲル状フィルムを形成し;
 - (3) 得られたゲル状フィルムを支持体から分離し、必要に応じ洗浄した後、二 軸延伸し、次いで

(4)得られた二軸延伸フィルムを、必要に応じ洗浄して溶媒を除去した後、熱 処理に付して二軸配向ポリイミドフィルムを形成する。

工程(1)では、ポリアミック酸の溶媒中溶液が調製される。ポリアミック酸は、上記の如きジアミン成分とテトラカルボン酸成分からなる。ジアミン成分を 構成する p - フェニレンジアミンと異なる芳香族ジアミンおよびピロメリット酸と異なる芳香族テトラカルボン酸としては、ポリイミドについて前記したと同じ具体例を挙げることができる。ポリアミック酸のジアミン成分は、p - フェニレンジアミン単独からなるかあるいは p - フェニレンジアミンおよび上記の如きそれと異なる芳香族ジアミンとの組合せからなる。後者の組合せの場合、p - フェニレンジアミンは、全ジアミン成分に基づき、80モル%を超える割合、好ましくは90モル%を超える割合すなわちそれと異なる芳香族ジアミンが20モル%未満、好ましくは10モル%未満からなる。

また、ポリアミック酸のテトラカルボン酸成分は、ピロメリット酸単独からなるかあるいはピロメリット酸および上記の如きそれと異なる芳香族テトラカルボン酸との組合せからなる。後者の組合せの場合、ピロメリット酸は、全テトラカルボン酸成分に基づき、80モル%を超える割合、好ましくは90モル%を超える割合すなわちそれと異なる芳香族テトラカルボン酸が20モル%未満、好ましくは10モル%未満からなる。

また、ポリアミック酸を製造する際、これらのジアミンと酸無水物は、ジアミ 20 ン対酸無水物のモル比として好ましくは $0.90 \sim 1.10$ 、より好ましくは $0.95 \sim 1.05$ で、用いることが好ましい。

このポリアミド酸の末端は封止されることが好ましい。末端封止剤を用いて封止する場合、その末端封止剤としては、例えば無水フタル酸およびその置換体、ヘキサヒドロ無水フタル酸およびその置換体、無水コハク酸およびその置換体、アミン成分としてはアニリンおよびその置換体が挙げられる。

溶媒としては、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドンおよび1, 3-ジメチルイミダゾリジノンが用いられる。これらの溶媒は、単独であるいは2種以上組合せて使用することができる。

工程(1)によれば、好ましくは、固形分濃度 $0.5\sim30$ 重量%、より好ましくは $2\sim15$ 重量%のポリアミック酸の溶媒中溶液が調製される。

次いで、工程(2)において、上記工程(1)で調製した溶液を支持体上に流延して得られたフィルムを支持体と一緒に、イソイミド化溶液中に浸漬する。

5 上記工程(1)で得られた溶液を支持体上に流延するには、一般に知られている湿式ならびに乾湿式成形方法等のいかなる製膜方法を用いてもよい。この製膜方法としてはダイ押し出しによる工法、アプリケーターを用いたキャスティング、コーターを用いる方法などが例示される。ポリアミド酸の流延に際して支持体として金属性のベルト、キャステイングドラムなどを用いることができる。またポリエステルやポリプロピレンのような有機高分子フィルム上に流延しそのまま縮合剤溶液に導入することもできる。これらの工程は低湿度雰囲気下で行うことが好ましい。イソイミド化溶液は工程(1)で用いたと同じ溶媒から選ばれる溶媒の少なくとも1種にジシクロヘキシルカルボジイミドを溶解せしめて調製される。

イソイミド化溶液中のヘキシルカルボジイミドの濃度は特定するものではないが、反応を十分に進行させるためには、好ましくは0.5重量%以上99重量%以下である。また反応温度は、特に規定するものではないが、イソイミド化溶液の凝固点以上、沸点以下の温度を用いることができる。

この工程(2)において、ポリアミック酸の少なくとも1部がポリイソイミド に変換されたゲル状フィルムが形成される。ゲル状フィルムのイソイミド基分率 が90%以上であるとき高い延伸倍率が得られ好ましい。

第1製造法は、この工程(2)において、均質かつ高度に膨潤した延伸性に富む未延伸ゲル状フィルムを得るところに最大の特徴の1つを有すると言える。

工程(3)では、工程(2)で得られた未延伸ゲル状フィルムを支持体から分離したのち二軸延伸に付す。二軸延伸は、未延伸フィルムを支持体から分離したのち、洗浄してから行っても、未洗浄のまま行ってもよい。洗浄には、例えば工程(1)で用いられた溶媒と同様の溶媒が用いられる。

延伸は、縦横それぞれの方向に1.1~6.0倍の倍率で行うことができる。 延伸温度は、特に限定するものではないが、溶剤が揮発し延伸性が低下しない程度であ ればよく、例えば-20℃~+80℃が好ましい。なお、延伸は逐次あるいは同時二軸延伸のいずれの方式で行ってもよい。延伸は溶剤中、空気中、不活性雰囲気中、また低温加熱した状態でもよい。

工程(3)で二軸延伸に付すゲル状フィルムは300~5,000%の膨潤度 を持つことが好ましい。これにより高い延伸倍率が得られる。300%以下では 延伸性が不十分であり、5,000%以上ではゲルの強度が低下しハンドリング が困難となる。

最後に、工程(4)では、工程(3)で得られた二軸延伸フィルムを熱処理に 付して二軸配向ポリイミドフィルムを形成する。

10 熱処理方法としては熱風加熱、真空加熱、赤外線加熱、マイクロ波加熱の他、 熱板、ホットロールを用いた接触による加熱などが例示できる。この際段階的に 温度をあげることでイミド化を進行させることが好ましい。

この熱処理は定長ないし緊張下に300~550℃の温度で実施することが好ましい。これにより95%を超えるイミド基分率を配向緩和を抑制して実現しう15 る。

なお、熱処理前に二軸延伸フィルムを洗浄して溶媒を除去することができる。 洗浄には、溶媒を溶解しうる例えばイソプロパノールの如き低級アルコール、オ クチルアルコールの如き高級アルコール、トルエン、キシレンの如き芳香族炭化 水素、ジオキシサンの如きエーテル系溶媒およびアセトン、メチルエチルケトン の如きケトン系溶媒等を挙げることができる。

次に、本発明の第2製造法について説明する。第2製造法は下記工程(1)~ (4)からなる。

(1)ポリアミック酸の溶媒中溶液を調製し、ここでポリアミック酸はp-フェニレンジアミンが80モル%を超え100モル%以下そしてp-フェニレンジア ミンとは異なる芳香族ジアミン成分が0モル%以上20モル%未満からなるジアミン成分と、ピロメリット酸が80モル%を超えそしてピロメリット酸とは異なる芳香族テトラカルボン酸成分が0モル%以上20モル%未満からなるテトラカルボン酸成分からなり、そして溶媒はN,Nージメチルホルムアミド、N,Nー

ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドンおよび1,3-ジメチルイミダゾ リジノンよりなる群から選ばれる少なくとも一種からなり;

- (2)上記溶媒から選ばれる少なくとも一種に、無水酢酸と有機アミン化合物を溶解してなる溶液中に、上記工程(1)で調製した溶液を支持体上に流延して得られたフィルムを該支持体と一緒に浸漬してポリアミック酸の少なくとも一部がポリイミドまたはポリイソイミドに変換されたゲル状フィルムを形成し:
- (3)得られたゲル状フィルムを支持体から分離し、必要に応じ洗浄した後、二 軸延伸し、次いで
- (4)得られた二軸延伸フィルムを、必要に応じ洗浄して溶媒を除去した後、熱 10 処理に付して二軸配向ポリイミドフィルムを形成する。

工程(1)は第1製造法の工程(1)と同じである。

次いで、工程(2)において、上記(1)で調製した溶液を支持体上に流延して得られたフィルムを支持体と一緒に、無水酢酸と有機アミンを溶解してなる溶液中に浸漬する。この溶液を調製するための溶媒としては、工程(1)で用いられたと同じ溶媒から選ばれる少なくとも1種の溶媒が用いられる。

用いられる有機アミン化合物は無水酢酸とポリアミック酸の反応触媒として働くものであり、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、トリプチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、トリエチレンジアミンといった三級脂肪族アミン; N, Nージメチルアニリン、1, 8ーピス(N, Nージメチルアミノ)ナフタレンの如き芳香族アミン、ピリジンおよびその誘導体、ピコリンおよびその誘導体、ルチジン、キノリン、イソキノリン、1, 8ージアザビシクロ[5.4.0]ウンデセン、N, Nージメチルアミノピリジンの如き複素環式化合物を用いることができる。このなかで経済性からはピリジンおよびピコリンが好ましい。またトリエチレンジアミンおよびN, Nージメチルアミノピリジンは無水酢酸との組合せにおいて、極めて高いイミド基分率が実現可能であり、水に対する耐性の高いゲルフィルムを与えることから好ましく用いられる。この際有機アミン化合物の無水酢酸に対する量としては特に既定するものではないが、0.5モル%以上より好ましくは10モル%以上である。

混合溶液中の無水酢酸の濃度は特定するものではないが、反応を十分に進行させるためには、好ましくは0.5重量%以上99重量%以下である。さらに好ましくは30重量%以上99重量%である。また反応温度は、特に規定するものではないが、混合溶液中の凝固点以上、沸点以下の温度を用いることができる。

5 第2製造法は、この工程(2)においてポリアミック酸を溶解しうる溶媒中で 無水酢酸とポリアミック酸を有機アミン化合物の触媒存在下に反応させることで、 均質かつ高度に膨潤した延伸性に富む未延伸ゲルフィルムを得るところに最大の 特徴の1つを有するといえる。

第2製造法では次いで工程(3) および工程(4) が順次実施されるが、これ 10 らの工程は第1製造法の工程(3) および工程(4) と同じである。

上記の如くして、第1製造法および第2製造法で得られた二軸配向ポリイミドフィルムは分子鎖がフィルム面内に強く配向し、面内のパランスに優れた高ヤング率ポリイミドフィルムとなり面内の直交する二方向に測定したヤング率の値が10Gpa、さらに好ましくは12Gpaを超え、かつ延伸配向により特殊な微細構造が形成されることにより強度の改善されたフィルムである。このような高ヤング率ポリイミドフィルムは剛性の高さから厚みが10μm以下の薄いフィルムであっても電子用途、例えば銅薄が積層された電気配線板の支持体などに好適に用いることができる。またフレキシブル回路基板、TAB(テープオートメイテッドボンディング)用テープ、LOC(リードオンチップ)用テープの支持体20としても用いることができる。また磁気記録テープのベースフィルムとして用いることができる。

実施例

以下、実施例により本発明方法をさらに詳しく具体的に説明する。ただしこれ 25 らの実施例は本発明の範囲を何ら限定するものではない。

なおポリアミド酸の対数粘度は、NMP中ポリマー濃度 0.5 g / 1 0 0 m 1 で 3 5 ℃で測定したものである。また膨潤度は膨潤した状態と乾燥した状態の重量の比から算出した。すなわち、乾燥状態の重さをW 1、膨潤時の重さをW 2 と

した場合

膨潤度= (W2 / W1 − 1) × 100

として算出した。また強伸度測定は50mm×10mmのサンプルを用い、引張り速度 5mm/minで行いオリエンテックUCT-1Tによって測定を行ったものである。

5 イソイミド基分率およびイミド基分率は、フーリエ変換赤外分光計(Nicolet Magna 750)を使用し、透過法により測定したピーク強度比から以下のように決定した。

イソイミド基分率 (%) = (A_{920}/A_{1024}) / 11.3 × 100

10 A_{920} : サンプルの $9\ 2\ 0\ c\ m^{-1}$ イソイミド結合由来ピークの吸収強度 A_{1024} : サンプルの $1\ 0\ 2\ 4\ c\ m^{-1}$ ベンゼン環由来ピークの吸収強度

イミド基分率 (%) = $(A_{720}/A_{1024})/5.1 \times 100$

 A_{720} : サンプルの 720 cm^{-1} イミド結合由来ピークの吸収強度 A_{1024} : サンプルの 1024 cm^{-1} ベンゼン環由来ピークの吸収強度

15

実施例1

温度計・攪拌装置および原料投入口を備えた反応容器に、窒素雰囲気下モレキュラーシーブスで脱水したNーメチルー2ーピロリドン(NMP)910mlを入れ、さらにパラフェニルジアミン19.9gを加えた後に完全に溶解し、その20後、氷浴下冷却した。この冷却したジアミン溶液に無水ピロメリット酸二無水物40.1gを添加し一時間反応させ、さらに室温下2時間反応後、アニリン0.011gを添加しさらに30分反応させた。得られたポリアミド酸溶液の対数粘度は4.12であった。

このアミド酸溶液をガラス板上に厚み1.5 mmのドクターブレードを用いて 25 キャストし、DCC濃度28wt%のNーメチルー2ーピロリドン溶液からなる ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)浴に導入し8分反応固化させたのち ガラス板から剥離し、さらに12分反応させ、ゲル状フィルムを得た。このゲル 状フィルムのイソイミド基分率は98%であり、そしてイミド基は検出できなか

った。

ポリイミド前駆体を膨潤溶媒であるNMPに室温下15分浸漬させた後、フィルムをチャックで固定し直交する二方向にそれぞれ2,3倍の倍率で同時二軸延伸した。延伸後フィルムをイソプロパノールで浸漬しイミド前駆体から膨潤溶媒5 などを抽出した。

延伸後のフィルムは枠固定した後200℃で乾燥した。さらに段階的に熱処理 イミド化を行い最終的には450℃まで昇温させ、ポリパラフェニレンピロメリットイミドフィルムを得た。得られたポリパラフェニレンピロメリットイミドフィルムの厚みは7.0 μ m、引張り弾性率は直交する延伸方向について20.3 GPaおよび21.7GPa、引張り強度はそれぞれ0.37GPaおよび0.37Gpa、伸度はそれぞれ2.6%および2.7%であった。厚み方向の屈折率nz=1.599、密度は1.523g/cm³であった。またイミド基分率は99%であった。

実施例2~5

15 同時二軸延伸の倍率および最終の熱処理温度をのぞき実施例1と全く同様の方法でポリイミドフィルムを得た。その結果を表1に示す。

実施例 6

実施例1と同様の方法を用いてポリアミック酸溶液を調製した。

このポリアミック酸溶液を、ガラス基板上に厚み1.0mmのドクターブレー 20 ドを用いてキャストし、NMP800ml、無水酢酸600mlおよびピリジン 300mlからなる脱水縮合浴に導入し10分間浸漬してゲル化させた。その後 ガラス基板から剥離しゲル状フィルムを得た。このゲル状フィルムのイミド基分率は43%およびイソイミド基分率は35%であった。

得られたゲルフィルムをNMPに室温下15分浸漬させた後、両端をチャック 25 で固定し、室温下2軸方向に各1.9倍に5mm/secの速度で同時二軸延伸 した。延伸開始時のゲルフィルムの膨潤度は1,810%であった。

延伸後のゲルフィルムを枠固定し熱風循環式オーブンを用い160℃と45 0℃の間で段階的に温度を上げ乾燥および熱処理を行い、ポリイミドフィルムを 得た。得られたポリイミドフィルムの厚みは9 μ m、面内の直交する二方向に測定した引張り弾性率は17.9GPaおよび16.0GPa、引張り強度は0.39GPaおよび0.35GPa、伸度は5.1%および4.9%であった。また、厚み方向の屈折率nz=1.573、密度は1.508g/cm³であった。またイミド基分率は99%であった。

実施例7および8

最終の熱処理温度をのぞき実施例 6 と全く同様の方法でポリイミドフィルムを 得た。その結果を表 1 に示す。

実施例9

10 実施例1と同様の方法を用いてポリアミック酸溶液を調製した。

このポリアミック酸溶液を、PETフィルム上に厚み0.6mmのドクターブレードを用いてキャストし、無水酢酸100ml、トリエチレンジアミン25g およびNーメチルー2ーピロリドン800mlからなる浴に導入し10分反応固化させた。その後PETフィルムから剥離し、さらに10分間計20分間反応させることでゲル状フィルムを得た。アミド結合由来のピークは観察されず、イミド基分率は99%であった。得られたゲル状フィルムをNMPに室温下15分浸漬させた後、両端をチャックで固定し、室温下二軸方向に各1.2倍に5mm/secの速度で同時二軸延伸した。延伸開始時のゲルフィルムの膨潤度は1,600%であった。

延伸後のゲル状フィルムを枠固定し熱風循環式オーブンを用いて200℃で20分乾燥した後、450℃まで徐々に温度を上げ、ポリイミドフィルムを得た。得られたポリイミドフィルムの厚みは9μm、面内の直交する二方向に測定した引張弾性率は13.8GPaおよび16.9GPa、伸度は13.1%および10.0%、引張強度は0.37GPaおよび0.40GPaであった。厚み方向の屈折率nz=1.555、密度は1.490g/cm³であった。またイミド基分率は99%であった。

実施例10および11

同時二軸延伸の倍率をのぞき実施例9と全く同様の方法でポリイミドフィルム

を得た。その結果を表1に示す。

比較例1

実施例3と全く同様の方法でゲル状フィルムを調製し、延伸することなく25 0℃で20分乾燥し、さらに200℃で20分熱処理しポリイミドフィルムを得 5 た。

フィルムの厚みは 6μ m、面内の直交する二方向に測定した引張弾性率は8.22 GP a および7.9 GP a、伸度は7.6%および7.2%、引張強度は0.16 GP a および0.16 GP a であった。厚み方向の屈折率1.665、密度は1.588 g/c m³であった。またイミド基分率は1.00%であった。

10

表1

							•	
延伸倍率	熱処理 温度	nz	. d	厚み (μm)	ヤング率 (GPa)	強度 (GPa)	伸度 (%)	イミド基分率 (%)
2. 3	380°C	1. 599	1. 512	7 .	18. 6	0. 52	9. 8	96
					14. 1	0. 4	10. 7	
2	450℃.	1. 572	1. 524	9	15. 9	0. 4	5. 4	100
					17. 7	0. 41	4. 3	
1. 4	475℃	1. 592	1. 536	7	17. 6	0. 48	4. 4	100
					13. 2	0: 36	4. 8	· ·
1. 8	475℃	1. 584	1. 531	. 7	. 16	0. 42	4. 1	100
			•		16	0. 42	4. 2	
1. 9	350℃	1. 566	1. 501	8	17. 3	0. 3	3. 3	97
		٠			16. 1	0. 3	3. 3	
1. 9	400℃	1. 567	1. 491	8 .	14	0. 3	4. 2	100
					18	0. 31	2. 8	<u> </u>
1. 4	450℃	1. 550	1. 476	6	16. 3	0. 31	4. 4	100
					20	0. 37	3. 7	·,
1. 25	450℃	1. 553	1. 489	7	17. 3	0. 32	4. 4	100
] 				16	0. 32	4. 7	
	2. 3 2 1. 4 1. 8 1. 9 1. 9	 些伸倍率 温度 2. 3 380°C 2 450°C 1. 4 475°C 1. 8 475°C 1. 9 350°C 1. 9 400°C 1. 4 450°C 	型件信率 温度 nz 2. 3 380°C 1. 599 2 450°C 1. 572 1. 4 475°C 1. 592 1. 8 475°C 1. 584 1. 9 350°C 1. 566 1. 9 400°C 1. 567 1. 4 450°C 1. 550	 些神信学 温度 nz d 2 380°C 1.599 1.512 2 450°C 1.572 1.524 1.4 475°C 1.592 1.536 1.8 475°C 1.584 1.531 1.9 350°C 1.566 1.501 1.9 400°C 1.567 1.491 1.4 450°C 1.550 1.476 	 独伸信率 温度 nz d (μm) 2. 3 380°C 1. 599 1. 512 7 2 450°C 1. 572 1. 524 9 1. 4 475°C 1. 592 1. 536 7 1. 8 475°C 1. 584 1. 531 7 1. 9 350°C 1. 566 1. 501 8 1. 9 400°C 1. 567 1. 491 8 1. 4 450°C 1. 550 1. 476 6 	延伸倍率 温度 nz d (μm) (GPa) 2. 3 380°C 1. 599 1. 512 7 18. 6 14. 1 2 450°C 1. 572 1. 524 9 15. 9 17. 7 1. 4 475°C 1. 592 1. 536 7 17. 6 13. 2 1. 8 475°C 1. 584 1. 531 7 16 16 1. 9 350°C 1. 566 1. 501 8 17. 3 16. 1 1. 9 400°C 1. 567 1. 491 8 14 18 1. 4 450°C 1. 550 1. 476 6 16. 3 20 1. 25 450°C 1. 553 1. 489 7 17. 3	世帯音響 温度 nz d (μm) (GPa) (GPa) 2. 3 380°C 1. 599 1. 512 7 18. 6 0. 52 14. 1 0. 4 2 450°C 1. 572 1. 524 9 15. 9 0. 4 17. 7 0. 41 1. 4 475°C 1. 592 1. 536 7 17. 6 0. 48 13. 2 0. 36 1. 8 475°C 1. 584 1. 531 7 16 0. 42 1. 9 350°C 1. 566 1. 501 8 17. 3 0. 3 16. 1 0. 3 1. 9 400°C 1. 567 1. 491 8 14 0. 3 18 0. 31 1. 4 450°C 1. 550 1. 476 6 16. 3 0. 31 1. 25 450°C 1. 553 1. 489 7 17. 3 0. 32	世帯音響 温度 nz d (μm) (GPa) (GPa) (%) 2. 3 380°C 1. 599 1. 512 7 18. 6 0. 52 9. 8 14. 1 0. 4 10. 7 2 450°C 1. 572 1. 524 9 15. 9 0. 4 5. 4 17. 7 0. 41 4. 3 1. 4 475°C 1. 592 1. 536 7 17. 6 0. 48 4. 4 13. 2 0. 36 4. 8 1. 8 475°C 1. 584 1. 531 7 16 0. 42 4. 1 16 0. 42 4. 2 1. 9 350°C 1. 566 1. 501 8 17. 3 0. 3 3. 3 16. 1 0. 3 3. 3 1. 9 400°C 1. 567 1. 491 8 14 0. 3 4. 2 1. 4 450°C 1. 550 1. 476 6 16. 3 0. 31 2. 8 1. 20 0. 37 3. 7 1. 25 450°C 1. 553 1. 489 7 17. 3 0. 32 4. 4

請 求 の 範 囲

1. pーフェニレンジアミン成分が80モル%を超え100モル%以下そしてpーフェニレンジアミンとは異なる芳香族ジアミン成分が0モル%以上20モル%未満からなるジアミン成分と、ピロメリット酸が80モル%を超えそしてピロメリット酸とは異なる芳香族テトラカルボン酸成分が0モル%以上20モル%未満からなるテトラカルボン酸成分とから実質的になるポリイミドからなり、そしてヤング率がいずれも10GPaを超える直交する2方向がフィルム面内に存在することを特徴とするポリイミドフィルム。

10

- 2. ポリイミドがpーフェニレンジアミン成分が100モル%からなるジアミン成分と、ピロメリット酸成分100モル%とからなる請求項1に記載のポリイミドフィルム。
- 15 3. ヤング率がいずれも12GPaを超える直交する二方向がフィルム面内に存在する請求項1または2に記載のポリイミドフィルム。
 - 4. ポリイミドのイミド基分率が95%以上である請求項1に記載のポリイミドフィルム。

20

- 5. フィルム面に垂直な方向の屈折率n z とフィルムの密度 d との間に下記関係式 (1)、(2) および (c) が成立する請求項1 に記載のポリイミドフィルム。
 - 1. 6.1 > n.z > 1. $5.5 \cdots (1)$
 - 1. 5.7 > d > 1. 4.6 ... (2)
- 25 2. 0 d-1. 3 3>n z>1. 5 d-0. 7 7 ... (3)
 - 6. 一方向における引張り強度が 0. 3 G P a 以上である請求項 1 に記載のポリイミドフィルム。

25

- 7. (1) ポリアミック酸の溶媒中溶液を調製し、ここでポリアミック酸はp-フェニレンジアミン成分が80モル%を超え100モル%以下そしてp-フェニレンジアミンとは異なる芳香族ジアミン成分が0モル%以上20モル%未満からなるジアミン成分と、ピロメリット酸が80モル%を超えそしてピロメリット酸とは異なる芳香族テトラカルボン酸成分が0モル%以上20モル%未満からなるテトラカルボン酸成分とから実質的になり、そして溶媒はN、N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドンおよび1、3ージメチルイミダゾリジノンよりなる群から選ばれる少なくとも一種からなり;
- 10 (2)上記溶媒から選ばれる少なくとも一種にジシクロヘキシルカルボジイミド を溶解してなるイソイミド化溶液中に、上記工程(1)で調製した溶液を支持体 上に流延して得られたフィルムを該支持体と一緒に浸漬してポリアミック酸の少 なくとも一部がポリイソイミドに変換されたゲル状フィルムを形成し;
- (3)得られたゲル状フィルムを支持体から分離し、必要に応じ洗浄した後、二 15 軸延伸し、次いで
 - (4)得られた二軸延伸フィルムを、必要に応じ洗浄して溶媒を除去した後、熱処理に付して二軸配向ポリイミドフィルムを形成する、 ことを特徴とするポリイミドフィルムの製造法。
- 20 8. 工程(2) において、ゲル状フィルムのイソイミド基分率が90%以上である請求項7に記載の方法。
 - 9. 工程(3) で二軸延伸に付すゲル状フィルムが300~5,000%の膨潤 度を有する請求項7に記載の方法。
- 10. 工程(4)の熱処理を定長ないし緊張下に300~550℃の温度で実施する請求項7に記載の方法。

- 11. (1) ポリアミック酸の溶媒中溶液を調製し、ここでポリアミック酸は p ーフェニレンジアミン成分が 8 0 モル%を超え 1 0 0 モル%以下そして p ーフェニレンジアミンとは異なる芳香族ジアミン成分が 0 モル%以上 2 0 モル%未満からなるジアミン成分と、ピロメリット酸が 8 0 モル%を超えそしてピロメリット酸とは異なる芳香族テトラカルボン酸成分が 0 モル%以上 2 0 モル%未満からなるテトラカルボン酸成分からなりそして溶媒は N, N ージメチルホルムアミド、N, N ージメチルアセトアミド、N ーメチルピロリドンおよび 1, 3 ージメチルイミダゾリジノンよりなる群から選ばれる少なくとも一種からなり:
- (2)上記溶媒から選ばれる少なくとも一種に、無水酢酸と有機アミン化合物を 10 溶解してなる溶液中に、上記工程(1)で調製した溶液を支持体上に流延して得 られたフィルムを該支持体と一緒に浸漬してポリアミック酸の少なくとも一部が ポリイミドもしくはポリイソイミドに変換されたゲル状フィルムを形成し;
 - (3)得られたゲル状フィルムを支持体から分離し、必要に応じ洗浄した後、二軸延伸し、次いで
- 15 (4)得られた二軸延伸フィルムを、必要に応じ洗浄して溶媒を除去した後、熱処理に付して二軸配向ポリイミドフィルムを形成する、ことを特徴とするポリイミドフィルムの製造法。
- 12. 工程(2) において、ゲル状フィルムのイミド基分率とイソイミド基分率 20 をあわせたものが20%~100%である請求項11に記載の方法。
 - 13. 工程(3) で二軸延伸に付すゲル状フィルムが300~5,000%の膨 潤度を有する請求項11に記載の方法。
- 25 14. 工程(4)の熱処理を定長ないし緊張下に300~550℃の温度で実施する請求項11に記載の方法。
 - 15. 工程(2) において用いられる有機アミン化合物がピリジンまたはピコリ

ンである請求項11に記載の方法。

16. 工程(2) において用いられる有機アミン化合物がトリエチレンジアミンまたは4-ジメチルアミノピリジンである請求項11に記載の方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/03405

Α.	CLASS	IFICATION OF SUBJECT MATTER				
	Int.Cl ⁷ C08J5/18 B29C55/12 // C08L79:08 B29K79:00 B29L7:00					
Acc	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B.	FIELDS	SEARCHED				
Min	imum do Int.	cumentation searched (classification system followed to C1 C08J5/18 B29C55/12 // C08L)		
	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1926-1996 Jitsuyo Shinan Keisai Koho 1996-2001 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2001 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2001					
Elec		ata base consulted during the international search (name ONLINE	e of data base and, where practicable, sea	rch terms used)		
	DOCUM	MENTS CONSIDERED TO DE DEL EVANT	<u> </u>			
C.	DOCOL	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
Cate	egory*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
	X A	JP, 62-77921, A (Agency of Industrial Science and Technology), 7-10 Technology), 7-10 Claims; page 3, upper right column, line 5 to lower right				
	X ·	column, line 6 (Family: none) JP, 62-294519, A (Teijin Limite 22 December, 1987 (22.12.87), Claims; page 4, lower right column, 5, upper right column, lines 3 to column, lines 1 to 8 (Family:	1-6,11-16 7-10			
	X A	JP, 63-6028, A (Teijin Limited) 12 January, 1988 (12.01.88), Claims; page 5, upper left colum lower left column, line 4 to low (Family: none)	1-6,11-16 7-10			
	A	JP, 9-188760, A (UNITIKA Ltd.), 22 July, 1997 (22.07.97), Claims (Family: none)	•	1-16		
\boxtimes	Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.					
* "A" "E" "L" "O" "P"	"E" considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family			ne application but cited to erlying the invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be commended invention cannot be comment in the document is documents, such a skilled in the art family		
	Date of the actual completion of the international search 11 May, 2001 (11.05.01) Date of mailing of the international search report 22 May, 2001 (22.05.01)					
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer						
Facsimile No.		o	Telephone No.			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/03405

ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
A	JP, 59-157319, A (Agency of Industrial Science and Technology), 06 September, 1984 (06.09.84), Claims (Family: none)	<u> </u>
A	JP, 4-189827, A (Toho Rayon Co., Ltd.), 08 July, 1992 (08.07.92), Claims; page 7, upper right column, lines 1 to 5; page 7, lower right column, line 13 to page 8, upper left column, line 10 (Family: none)	1-16
A	EP, 491307, A1 (E.I.DU POND DE NEMOURS AND COMPANY), 24 June, 1992 (24.06.92), page 4, line 37 to page 5, line 25 & JP, 9-324048, A page 5, Par. No. [0035] to page 6, Par. No. [0043] & CA, 2057398, A & US, 5196500, A & DE, 6912694, E	i-16`
A	JP, 63-147625, A (Ube Industries, Ltd.), 20 June, 1988 (20.06.88), Claims (Family: none)	1-16
A.	JP, 63-242625, A (Hitachi Chemical Cc., Ltd.), 07 October, 1988 (07.10.88), Claims (Family: none)	1-16
PA	JP, 2001-81213, A (DU PONT TORAY CO., LTD.), 27 March, 2001 (27.03.01), Claims (Family: none)	1-16
J		

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl' C08J5/18 B29C55/12 // C08L79:08 B29K79:00 B29L7:00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C08 J 5/18 B 2 9 C 5 5/1 2 // C08 L 7 9: 08 B 2 9 K 7 9: 00 B 2 9 L 7: 00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

1926-1996年

日本国公開実用新案公報

1971-2001年

日本国実用新案掲載公報

1996-2001年

日本国登録実用新案公報

1994-2001年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAS ONLINE

C. 関連すると認められる文献						
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号				
	11/10/2014 NO THE BILLY NET OF THE PROPERTY OF	· H145642 4GPH 42 用 (2				
X	JP, 62-77921, A (工業技術院長) 10. 4月. 198	1-6,11-16				
A	7 (10.04.87), 特許請求の範囲, 第3頁右上欄第5 行 ー 右下欄第6行 (ファミリーなし)	7-10				
. X	JP, 62-294519, A (帝人株式会社) 22. 12月. 1	1-6,11-16				
A	987 (22.12.87), 特許請求の範囲, 第4頁右下欄第6	7-10				
	-15行,第5頁右上欄第3-10行,第5頁右下欄第1-8行 (ファミリーなし)					
		·				

× C欄の続きにも文献が列挙されている。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

11.05.01	国際調査報告の多	卷 送 日	2 2.00	.01	
	1			4 J	9272
日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区館が関ニー 14巻3号				- 44	
	で先 SA/JP) D-8915	11.05.01 で先 SA/JP) 0-8915	で先 SA/JP) 特許庁審査官(権限のある職員) フー8915	11.05.01 C先 SA/JP) フ-8915 特許庁審査官(権限のある職員) 天野 宏樹	11.05.01 C先 SA/JP) フ-8915 特許庁審査官(権限のある職員) 天野 宏樹

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の	知座すると応り5400人間	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
X A	JP, 63-6028, A (帝人株式会社) 12.1月.1988 (12.01.88), 特許請求の範囲,第5頁左上欄第3-9 行,第5頁左下欄第4行-右下欄第2行、(ファミリーなし)	1-6,11-16 7-10
A	JP, 9-188760, A (ユニチカ株式会社) 22.7月.1 997 (22.07.97), 特許請求の範囲 (ファミリーなし)	1 -16
A	JP, 59-157319, A (工業技術院長) 6.9月.198 4 (06.09.84), 特許請求の範囲 (ファミリーなし)	1 -16
A	JP, 4-189827, A (東邦レーヨン株式会社) 8.7月. 1992 (08.07.92), 特許請求の範囲,第7頁右上欄第 1-5行,第7頁右下欄第13行-第8頁左上欄第10行 (ファミ リーなし)	1 –16
A	EP, 491307, A1 (E. I. DU POND DE NEMO URS AND COMPANY) 24. 6月. 1992 (24. 06. 92),第4頁第37行-第5頁第25行&JP,9-324048,A,第5頁【0035】-第6頁【0043】&CA,2057398,A&US,5196500,A&DE,69126	1 -16
A	94, E JP, 63-147625, A (宇部興産株式会社) 20. 6月. 1988 (20. 06. 88), 特許請求の範囲 (ファミリーな し)	1 –16
A	JP,63-242625,A(日立化成工業株式会社)7.10月.1988(07.10.88),特許請求の範囲(ファミリーなし)	1-16
PA	JP, 2001-81213, A (東レ・デュポン株式会社) 2 7.3月.2001 (27.03.01), 特許請求の範囲 (ファミリーなし)	1 -16
		-